



# EDUKAČNÍ MATERIÁL

## Informace pro partnery pacientek v reprodukčním věku užívajících přípravek Voliris 5 mg (Voliris 10 mg)

Tento leták přináší informace a rady, které je nutno dodržovat při léčbě přípravkem Voliris. Pečlivě si jej pročtěte a uchovejte pro případ budoucí potřeby.

Vaší partnerce byl předepsán přípravek Voliris.

Svým ošetřujícím lékařem byla poučena o způsobu jeho užívání, možných nežádoucích účincích a nutných opatřeních při léčbě přípravkem Voliris.

Vy, jako její partner, byste měl být též obeznámen s některými důležitými informacemi a opatřeními týkajícími se léčby přípravkem Voliris.

Přípravek Voliris může způsobit závažné vrozené vady nenarozeného dítěte, které bylo počato před léčbou, v průběhu léčby, nebo v průběhu jednoho měsíce po ukončení léčby.

Z tohoto důvodu nesmí ženy užívat přípravek Voliris pokud neužívají účinnou antikoncepci, mají v úmyslu otěhotnit nebo jsou již těhotné.

Pokud je pravděpodobné, že Vaše partnerka může otěhotnit, oba musíte zajistit používání spolehlivého způsobu zabránění početí (antikoncepce) po dobu užívání přípravku Voliris a dále po dobu jednoho měsíce po ukončení léčby přípravkem Voliris.

Je doporučeno aby jste s partnerkou používali dvě metody zabraňující početí, které působí rozdílným způsobem např. dvoubariérová metoda plus jedna další.

Pro více informací o vhodném a účinném způsobu antikoncepce se obraťte na lékaře.

Pokud u Vaší partnerky dojde k vynechání menstruace, nebo pokud byste se mohl domnívat, že může být těhotná a tato informace se k jejímu ošetřujícímu lékaři nedostala, ihned o této skutečnosti informujte jejího ošetřujícího lékaře – specialistu.

Pokud Vy nebo Vaše partnerka uvažujete o dítěti, poradte se s jejím ošetřujícím lékařem – specialistou o možných rizicích.

Pokud máte jakékoli další otázky týkající se rizik a předcházení otěhotnění, promluvte si s ošetřujícím lékařem Vaší partnerky.

Tento materiál byl připraven na základě požadavku SÚKL a European Medicines Agency.

GlaxoSmithKline s.r.o., Hvězdova 1734/2c, 140 00 Praha 4;  
tel.: 222 001 111, fax: 222 001 444; e-mail: cz.info@gsk.com; www.gsk.cz.  
Datum přípravy materiálu: prosinec 2015

CZ/ABT/0002/15b